(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開平9-70525

(43)公開日 平成9年(1997)3月18日

| (51) Int.Cl. ⁶ | | 識別記号 | 庁内整理番号 | FΙ | | | 技術表示箇所 |
|---------------------------|------|------|--------|---------|-------|-----|--------|
| B01D 7 | 1/68 | | | B01D | 71/68 | | |
| A 6 1 M | 1/18 | 500 | | A 6 1 M | 1/18 | 500 | |
| | 1/34 | 500 | | | 1/34 | 500 | |
| B01D 7 | 1/44 | | | B 0 1 D | 71/44 | | |

| B 0 1 D 71/44 | | B 0 1 D 71/44 | | |
|---------------------|----------------------------------|---------------|----------------------------------|--|
| | | 客查蘭求 | 未請求 請求項の数9 OL (全 5 頁) | |
| (21)出願番号 | 特顧平8 -171008 | (71)出顧人 | 000003159 東レ株式会社 | |
| (22)出順日 | 平成8年(1996)7月1日 | (72)発明者 | 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 | |
| (31)優先権主張番号 (32)優先日 | 特膜平7-166462 平 7 (1995) 6 月30日 | (12/)23/1 | 滋賀県大津市関山1丁目1番1号 東レ株 式会社滋賀事業場内 | |
| (33)優先権主張国 | 日本 (JP) | (72)発明者 | | |
| | | (72)発明者 | 式会社滋賀事業場内 | |
| | | (12)929341 | 遊賀県大津市圏山1丁目1番1号 東レ株 式会社遊賀事業場内 | |
| | | | | |

(54) 【発明の名称】 ポリスルホン系選択誘過性分離膜

(57)【要約】

【課題】高い血液濾過流量、低アルブミン透過性を臨床 使用でも長時間にわたって維持し、高い尿毒物質選択透 過性を有する膜を得る。

【解決手段】アルブミンの透過率が1.5 %未満であり、 デキストランによる拡散性能流験において牛血清 1時間 灌流後、デキストラン分子量1 万での総括物質移動係数 が0.0012cm/min以上であることを特徴とするポリスルホ ン系選択透池性分離膜。

【特許請求の範囲】

【請求項1】アルプミンの透過率が1.5 %未満であり、 デキストランによる拡散性能試験において生血清 1 時間 灌流後、デキストラン分子量1 万での総括物質移動係数 が0.0012cm/min以上であることを特徴とするポリスルホ ン系選択透過性分離膜。

【請求項2】内層部にスポンジ状構造を有することを特 徴とする請求項 1 記載のポリスルホン系選択誘渦性分離 雕。

【請求項3】 親水性高分子で親水化されていることを特 10 徴とする請求項1または2記載のポリスルホン系選択诱 過性分離膜。

【請求項4】空隙率が78%以上であることを特徴とする 請求項1~3のいずれかに記載のポリスルホン系選択透 過性分離膜。

【請求項5】非対称構造を有することを特徴とする請求 項1~4のいずれかに記載のポリスルホン系選択透過性 分離膜。

【請求項6】活性層平均孔半径が10nm未満であること を特徴とする請求項1~5のいずれかに記載のポリスル 20 ホン系選択透過性分離膜。

【請求項7】該親水性高分子にポリビニルピロリドンを 含むことを特徴とする請求項3記載のポリスルホン系選 択诱過性分離膜。

【請求項8】該親水性高分子が水に対して不溶性である ことを特徴とする請求項3記載のポリスルホン系選択诱 過性分離膜。

【請求項9】人工腎臓用に用いることを特徴とする詰求 項1~8のいずれかに記載のポリスルホン系選択透過性 分離隙。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリスルホン系選択 透過性分離膜に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来透析器に用いる膜の素材としては、 セルロースアセテート・ポリアクリロニトリル・ポリメ タクリル酸メチル・ポリアミド等多くの高分子化合物が 用いられてきた。一方、ポリスルホン系樹脂は、元来エ ンジニアリングプラスチックスとして使用されてきた が、その耐熱安定性、耐酸・耐アルカリ性、そして生体 適合性、耐汚染性が良好であることから、半透膜素材と して注目されている。一般にこれら多くの高分子素材か らなる膜では、その表面の疎水性のために血液との銀和* * 性に乏しく、このまま血液処理用に用いることはできな い。従って、孔形成材として親水性高分子、無機塩など を混入し、溶脱することによって孔を形作り、同時にポ リマー表面を親水化し透析器として用いる方法が考案さ れ、特許出願がなされてきた。血液透析・血液濾過透析 ・血液濾過等の血液浄化療法に用いられる透析器の中 で、セルローストリアセテートに代表されるセルロース

系の透析器では、一般に低分子尿毒素の除去性能が高 い。この膜は、膜面積1.6m2

換算で、in vitro での アルブミンの透過率が0.5%以下であるが、デキストラ ンによる拡散性能試験において牛血清1時間灌流後、デ キストラン分子量1 万での K o (総括物質移動係数) が 0.0002程度である。また、従来のポリスルホン系の透析 器ではB2-MG 除去性能が高いが、デキストランによる 拡散性能試験において牛血清1 時間灌流後、デキストラ ン分子量1 万でのKo (総括物質移動係数) が0.0010cm/m inや、0.0005程度であり、本願発明で言う高い血液濾過 流量、低アルブミン透過性を臨床使用でも長時間にわた って維持し、高い尿毒物質選択透過性を有するポリスル ホン系中空糸半透膜は得られていない。

[00003]

【発明が解決しようとする課題】このように、低分子尿 毒素の除去性能と B2 -MG のような中分子蛋白質の除去 性能の、両者ともに高い性能を有する、透析器は存在し なかった。

【0004】本発明者らは、上記問題点を克服すべく鋭 意検討した結果、本発明を達成することができた。

[0.005]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記目的を達 30 成するために下記の構成を有する。

【0006】「アルブミンの透過率が1.5%未満であ り、デキストランによる拡散性能試験において牛血清1 時間灌流後、デキストラン分子量1 万でのKo (総括物質 移動係数) が0.0012cm/min以上であることを特徴とする ポリスルホン系選択透過性分離膜。」

[0007]

【発明の実施の態様】本発明の選択透過性分離膜の製造 方法を以下に示す。

【0008】まず、ポリスルホン系樹脂、 親水性高分 40 子、溶媒および添加剤からなる4成分を必須成分とした 原液が用いられる。

【0009】ポリスルホン系樹脂とは、下記式 [化1]

の繰り返し単位を有するものであるが、官能基を含んで いたり、アルキル系のものであってもよく、特に限定す るものではない。

【0011】郷水性高分子とは、ポリスルホン系樹脂と 相溶性があり、かつ親水性を持つ高分子である。ポリビ ニルゼロリドンが最も望ましいが、他に変性ポリピニル ピロリドン、共重合ポリピニルゼロリドン、ポリエチレ ングリコール、ポリ酢酸ピニル等が挙げられるが、これ らに関定されるものではない。

【0012】 郷火性高分子は、特にポリビニルピロリドンの場合、分子電36万、16万、4万、1万のものが市路されており、これらが好適に用いられるが、もちろんそれ以外の分子量のものを使用してもかまわない。 郷火性高分子の添加の理由の1つとして増貼効果もあるため、添加量は高分子畳のものを用いるほど少量で良く、また、 孔径の人きい機を得たい場合にも、高分子量のものを用いることが好ましい。

【0013】観水性高分子の添加量は、原液中、 $1\sim3$ 0重量%程度であることが、好ましい。中でも、ポリビ $ニルビロリドンの場合、原液中、<math>1\sim200重畳%、特に3$ $\sim100重畳%が望ましい。また、分子量の異なるものを混合して、用いることも好ましい。$

[0014] 溶媒とは、ポリスルホン系樹脂及び観水性 高分子を共に溶解する溶媒である。具体的には、ジメチ ルスルホキシド、ジメチルアセトアミド、ジメチルホル ムアミド、Nーメチルー2一ピロリドン、ジオキサン 等、多種の溶媒が用いられるが、特にジメチルアセトア ミド、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、 Nーメチル-2一ピロリドンが望ましい。

【0015】添加剤とは、上記溶媒と相溶性を持ち、親水性高分子の良溶媒となり、かつ、ポリスルホン系頻脂の非溶媒又は膨潤剤となるものであれば何でも良く、例えば、水、メタノール、エタノール、イソプロパノール、ヘキサノール、グリセリン、1、4一プタンジオール等がある。生産コストを考えると水が最も望ましい。添加剤は、ポリスルホン系樹脂の凝固性を考え合わせた上で選択することが好ましい。

【0016】上記溶媒、添加剤は、2種類以上の化合物 の混合系でも良い。

【0017】製造方法としては、まずポリスルホン系樹脂、親水性高分子を溶媒に混合溶解する。そこへ、添加

とって凝固性が高いため、原液中、2.2 重量が以下、特に1.15-1.9.0 重量が30円ましい。一方、凝固性が低い流加剤を用いるときは添加量が多くなり、例えば、グリセリンを用いた場合、4~13重量%、さらには、4~11重量%であることが好ましい。ポリスルホン系機能に力する添加剤の凝固性は、水を1とした場合、メタノール約4、3倍、イソプロパノール約6、8倍、グリセリン約3、0倍、1、4ープタンジオール約1、5倍であり、これを目安にそれぞれ添加量を決めることが好ましい。

【0018】本発明の選択透過性分離膜の形態として は、限定されるものではなく、平膜、中空糸膜などの形態で用いられる。

【0019】中空糸膜の形態とする場合、その中空糸膜 の製造方法としては、従来知られている方法などが用い られるが、一方法として、次のように方法がある。即 ち、上記原液を二重環状口金から吐出する際に内側に注 入液を流し、乾式部を走行させた後に凝固浴へ導く。こ の際、乾式部の湿度に影響を与えるために、乾式部走行 中に膜外表面からの水分の補給によって、外表面近傍で の相分離挙動を速め、孔径拡大し、結果として透析の際 の透過・拡散抵抗を減らすことも可能である。但し、相 対湿度が高すぎると外表面での原液の凝固が支配的にな り、かえって孔径が小さくなり、結果として透析の際の 透過・拡散抵抗を増大する傾向がある。そのため、相対 湿度としては60~90%程度が好適である。また注入液組 成としては、プロセス適性から、原液に用いた溶媒を基 本とする組成からなるものを用いることが好ましい。注 入液の濃度としては、例えばジメチルアセトアミドを用 30 いたときは、45~80重量%、さらには60~75重量%の水 溶液が好適に用いられる。

【0020】本発明において、分離膜は、内層部にスポ ンジ状構造を有することが、目詰まりがしにくく、特 に、蛋白溶液灌流後にも目詰まりがしにくい点で好まし い。又、非対称構造を有し、活性層における平均孔半径 が10nm未満であることが、アルブミンをできるだけ 透過させない点で好ましい。さらには、空隙率78%以 上であることが、透過拡散性能に優れる点で好ましい。 【0021】また、水可溶性親水性高分子を用いる場 合、特にメディカル用途においては、該親水性高分子が 溶出する可能性がある。このため、放射線および又は 熱、化学処理などによって、親水性高分子を架橋不溶化 処理することが好ましい。y線・電子線を照射した場合 は、高分子素材との共有結合も生じ該親水性高分子の溶 出は抑えられる。熱処理の場合は、該親水性高分子自体 がゲル化を起こし、高分子化・不溶化される。具体的に は、熱処理温度としては、100 ℃~160 ℃程度が好まし く、さらには120 ℃~150 ℃が好ましく、特に湿潤状態 で行うことが好ましい。放射線処理としては、v線・雷

15~35KGy 程度が好ましく、20KGy を越える線量を照射 した場合は、滅菌処理を同時に行うことも可能である。 【0022】本発明においては、上記により、アルプミ ンの透過率が1.5 %未満であり、デキストランによる拡 散性能試験において牛血清1時間灌流後、デキストラン 分子量1 万での総括物質移動係数が0.0012cm/min以上で あることを特徴とするポリスルホン系選択诱渦性分離膜 を得ることができる。本総括物質移動係数としては、更 に、0.0013cm/min以上であることが、小分子蛋白透過性 向上の点で好ましい。本発明により得られた選択透過性 分離膜は、人工腎臓、人工肝臓、エンドトキシンフィル ター、バイオリアクター等の医療用途、水処理等、各種 用途に用いることができる。

【0023】以下、本発明の選択透過性分離膜の性能測 定条件を記載する。

【0024】(1)透水性能の測定

端部を封止した10000本からなるモジュールの中空 糸内側に水圧100mmHgをかけ、外側へ流出してくる単位 時間当たりの濾過量を測定する。透水性能は下記の式で 算出する。

[0025]

$$[\underbrace{\otimes 1}] UFR(ml/hr/m^2/mmHg) = \frac{Q_W}{P \times T \times A}$$

ここでOWは濾過量(ml)、Hrは流出時間(hr)、P は圧力(m mHg)、A は膜面積(m2) を示す。

【0026】(2)デキストランによる拡散性能測定 基本的には透析性能測定法と同様に行う。以下にその概 要を示す。まずあらかじめ、選択诱過性分離膜を37℃に 30 保温した500ml の牛血清で血液側を200ml/minで50分灌 *

*流後、10分間20ml/minの速度で濾過をする(以上の工程 を牛血清1時間瀟流と定義する)。冷蔵庫で12時間保存 後、2 リットルの生理食塩水でプライミング洗浄を行っ てサンプルとする。分子量分布の異なるデキストラン (FULKA 社製 重量平均分子量 400,1000,2000,20000, 50000,200000) を0.5mg/mlになるように限界濾過水に溶 解する。この溶液を37度に加熱、保温し、血液側(中 空糸内側) に血液ポンプで流量200ml/min で送り、透析 液側は限界濾過水を37℃に保ったものを500m1/min で送 る。ここでは、濾過圧力がゼロになるように調整する。 したがって、限外濾過が生じない条件で膜の拡散性能を 測定する。平衡状態になるまで20分送り続け、その後、 血液側入り口、出口、透析側をサンプリングする。サン プリングした溶液をGPCカラム(東ソー GPXL300 カラム温度40℃、移動相を渡加用純水1ml/min. サンプル打ち込み量50μ1 で分析を行い、血液側の入り

係数を求める。この後デキストラン分子量が1万の点の 20 【0027】ここで、総括物質移動係数は以下の式を用 いて質出する。

口、出口の濃度変化によってモジュールの総括物質移動

【0028】 クリアランス

【数2】

Ko値を求める。

$$C\iota(ml/\min) = \frac{CBi - CBo}{CBi} \bullet Qs$$

ここでCBi はモジュール入口側濃度、 CBoはモジュール 出口側濃度、QBはモジュール供給液量(ml/min)を示す。 [0029]

【数3】

総括物質移動係数 Ko(cm/min)= [AXIU*x(I-Qs/Qs)×In(I-Ct/Qs)/(I-Ct/Qs)]

ここでA は面積(m2) を示す。

【0030】(3)アルブミン透過率の測定 ヘマトクリット30%、総蛋白量6.5g/dl の牛血(ヘパ リン処理血)を用いて、中空糸内側に200ml/min で送 る。その際、出口側の圧力を調整して、濾過量が10ml/m inかかるようにし、濾液は血液槽に戻す。環流開始後1 時間後に中空糸側入り口、出口の血液、濾液をサンプリ ングする。血液側をBCG 法、濾液側をCBB法キットによ って分析し、その濃度からアルブミン透過率(%)を算 出する。

[0031]

【数4】

$$7\hbar7^*$$
 ミン透過率(%) = $\frac{2 \times C_F}{(CBi + CBo)} \times 100$

ジュール出口のアルブミン濃度を示す。

【0032】(4) in vitro 82-MG 除去性能の測定 基本的には透析性能測定法と同様に行う。膜面積約25cm のミニモジュール系で、フィルター処理を行った生血 清30m1に、ヒト β 2-MCを5mg/m1の濃度で溶解し中空糸内 側に1ml/min で灌流し、中空糸外側には37℃に保ったPB S140mlを20ml/minの速度で密閉形で灌流した。4 時間灌 流後中空糸内側・外側灌流液を採取し、クリアランスを 算出し、膜面積1.8 m 換算値を求めた。

【0033】(5)空隙率の測定

乾燥状態での糸重量G、中空糸膜寸法(内径ID・膜厚W T) 、ポリマの比重d 、中空糸長さ1 から 空隙率(%) =(1- G/ d) / (πWT I (1D+WT)*100 によ

り算出される。

【0034】(6) 膜構造観察

を走査型電子顕微鏡で観察した。活性層平均孔半径は、 凍結乾燥サンプル (3.5cm 長、0.2 g) をN2吸着法 (B ET 法) で測定し算出した。

[0035] 【実施例】以下、実施例において、「部」は「重量部」

【0036】実施例1

ポリスルホン (アモコ社 Ildel-P3500) 18 部、ポリビ ニルピロリドン (BASFK30) 9 部をジメチルアセトアミ ド71.7部、水1.3 部に加え、90℃12時間加熱溶解し、製 10 空糸膜を1.6m2 になるように、ケースに充填し、ポッテ 膜原液とした。この原液を外径0.3mm 、内径0.2mm の 2 重スリット管から芯液としてジメチルアセトアミド70 部、水30部からなる溶液を叶出させ、乾式長250mm 相 対湿度85%中を通し、50℃の20%のジメチルアセ トアミド水溶液中に導き、中空糸膜を製膜した。この中 空糸膜を1.6㎡ になるように、ケースに充填し、ポッテ ィングしてモジュールとした。次に、湿潤状態で v 線照 射後、アルプミン誘過率を測定したところ0.75%。デキ ストランによる拡散性能試験において牛血清1 時間灌流 後、デキストラン分子量1 万でのKo (総括物質移動係 数) が0.0018cm/minであった。

【0037】この中空糸膜は、内層部にスポンジ状構造 を有し、ポリピニルピロリドンで親水化された、空隙率 が79.5%であり、非対称構造を有する、活性層平均孔半 径が6、7 n m である膜であることを確認した。 【0038】実施例2

ポリスルホン (アモコ社 lide1-P3500) 19部. ポリビニ ルピロリドン (BASFK30) 9 部をジメチルアセトアミド 70.7部、水1.3 部に加え、90℃12時間加熱溶解し、製膜 スリット管から芯液としてジメチルアセトアミド70部、 水30部からなる溶液を叶出させ、乾式長250mm 、相対湿 度85%中を通し、50℃の20%のジメチルアセトア ミド水溶液中に導き、中空糸膜を製膜した。この中空糸 膜を1.6m2 になるように、ケースに充填し、ポッティン グしてモジュールとした。次に、湿潤状態で v 線照射 後、アルブミン透過率を測定したところ0.58%、デキス トランによる拡散性能試験において牛血清1 時間灌流 後、デキストラン分子量1 万でのKo (総括物質移動係 数) が0.0015cm/minであった。

【0039】この中空糸膜は、内層部にスポンジ状構造 を有し、ポリビニルピロリドンで親水化された、空隙率 が78.2%であり、非対称構造を有する、活性層平均孔半 経が6.2 n mである膜であることを確認した。

【0040】実施例3

ポリスルホン (アモコ社 IIdel-P3500) 19部 ポリビニ ルピロリドン (BASFK60) 9 部をシ メチルアセトアミ ド70.0部、水2.0 部に加え、90℃12時間加熱溶解し、製 膜原液とした。この原液を外径0.3mm 、内径0.2mm の 2 重スリット管から芯液としてジメチルアセトアミド63 部、水37部からなる溶液を叶出させ、乾式長350mm 相 対湿度88%中を通し、50℃の20%のジメチルアセ トアミド水溶液中に導き、中空糸膜を製膜した。この中 ィングしてモジュールとした。次に、湿潤状態で v 線照 射後、アルブミン透過率を測定したところ1.38%、デキ ストランによる拡散性能試験において牛血清1 時間灌流 後、デキストラン分子量1 万でのKo (総括物質移動係 数) が0.0022cm/minであった。

【0041】この中空糸膜は、内層部にスポンジ状構造 を有し、ポリビニルピロリドンで親水化された、空隙率 が81.2%であり、非対称構造を有する、活性層平均孔半 径が6.8 nmである膜であることを確認した。 【0042】比較例1 20

ポリスルホン (アモコ社 Ude1-P3500) 18部、ポリビニ ルピロリドン (BASFK30) 9 部をジメチルアヤトアミド 71.95 部、水1.05部に加え、90℃12時間加熱溶解し、製 膜原液とした。この原液を外径0.3mm 、内径0.2mm の2 重スリット管から芯液としてジメチルアセトアミド65 部、水35部からなる溶液を吐出させ、乾式長300mm 、相 対湿度88%中を通し、40℃の20%のジメチルアセ トアミド水溶液中に導き、中空糸膜を製膜した。この中 空糸膜を1.6m² になるように、ケースに充填し、ポッテ 原液とした。この原液を外径0.3mm 、内径0.2mm の2 重 30 ィングしてモジュールとした。次に、湿潤状態でy線照 射後、アルブミン透過率を測定したところ0.12%。デキ ストランによる拡散性能試験において牛血清1 時間灌流 後、デキストラン分子量1 万でのKo (総括物質移動係 数) が0.0009cm/minであった。

【0043】この中空糸膜は、内層部にスポンジ状構造 を有し、ポリビニルピロリドンで親水化された。空隙率 が78.2%であり、非対称構造を有する、活性層平均孔半 径が5、3 n mである脚であることを確認した。 [0044]

【発明の効果】高い血液濾過流量、低アルブミン誘過性 を臨床使用でも長時間にわたって維持し、高い尿毒物質 選択透過性を有する膜が得られる。血液透析、血液流 過、血液透析濾過等に利用した場合、腎不全患者の病体 に良い治療成績が期待できる。